(54) RESIN COMPOSITION

(11) 60-258240 (A)

(43) 20.12.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-113039

(22) 4.6.1984

(71) DAICEL KAGAKU KOGYO K.K.. (72) KATSUYOSHI MURABAYASHI(1)

(51) Int. Cl⁴. C08L25/04, C08L55/02, C08L71/04//(C08L25/04, C08L77:12)(C08L71/04, C08L77:12)

PURPOSE: To obtain a composition giving a complicate molded article having excellent frictional abrasion resistance, by compounding a styrene resin or a polyphenylene ether resin with a polyester amide.

CONSTITUTION: 100pts.wt. of a styrene resin or a polyphenylene ether resin is compounded with $0.01 \sim 50$ pts.wt.of a polyester amide. The polyester amide is composed of (A) $99 \sim 10$ wt%, preferably $80 \sim 30$ wt% hard segment consisting of a ≥ 6 C aminocarboxylic acid or lactam, or a nylon-mn salt (m+n ≥ 12) which are polyamide-forming compounds, and (B) a soft segment consisting of a polyester.

(54) VINYL CHLORIDE RESIN COMPOSITION

(11) 60-258241 (A)

(43) 20.12.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-114064

(22) 4.6.1984

(71) NIPPON ZEON K.K. (72) JIYUNICHI WATANABE(3)

(51) Int. Cl⁴. C08L27/06//(C08L27/06,C08L33:12)

PURPOSE: To obtain a composition giving a foamed article containing fine and uniform cells and having high degree of expansion and smooth skin, by mixing a vinyl chloride resin with a foaming agent and two kinds of polymers composed mainly of methyl methacrylate and having different polymerization degree.

CONSTITUTION: (A) $70 \sim 99.5$ wt% vinyl chloride resin is compounded with (B) $0.5 \sim 30\%$ to w-stage polymerization product consisting of (a) $70 \sim 95\%$ copolymer component having an average polymerization degree of $10,000 \sim 35,000$ and composed of $90 \sim 99\%$ methyl methacrylate, $1 \sim 10\%$ acrylic acid ester and $0 \sim 5\%$ other monomer and (b) $30 \sim 5\%$ polymer component having an average polymerization degree of $500 \sim 10,000$, consisting of $80 \sim 100\%$ methyl methacrylate and $20 \sim 10\%$ other monomer, and prepared in the presence of the above copolymer component. The objective composition can be prepared by adding a foaming agent to the above mixture.

(54) STRETCH FILM

(11) 60-258242 (A)

(43) 20.12.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-114343

(22) 4.6.1984

(71) MITSUBISHI JUSHI K.K. (72) SHINZOU OOTSU

(51) Int. Cl⁴. C08L27/06,B65D65/02,C08J5/18,C08K5/11

PURPOSE: To provide a stretch film effective to prevent the loss of the taste and flavor of packaged raw meat having high freshness, by compounding a polyvinyl chloride resin with a specific adipate-type plasticizer.

CONSTITUTION: 100pts.wt. of a polyvinyl chloride resin is compounded with 15~60pts.wt. of plasticizers composed of an adipate-type plasticizer having ≥9C alkyl group and a mixed adipate-type plasticizer having ≤10C alkyl group (2~5wt% based on the whole plasticizers).

⑩ 日本 園 特 許 庁 (JP)

印特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60-258241

@Int_Cl.4

繼別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和60年(1985)12月20日

C 08 L 27/06 27/06 33:12) 7349-4 J 7349-4 J 7142-4 J

審査請求 未請求 発明の数 1. (全5頁)

の発明の名称

塩化ビニル樹脂組成物

顧 昭59-114064 创特

願 昭59(1984)6月4日 田田

爾発 阴 去 渡

鎌倉市梶原 2 ~26~ 2 ~401

明 者 籐 ⑦発 加

鉱 栄 太 郎 大和市上和田2412 上和田団地4-7-402 東京都千代田区西神田2-3-5

砂発 明 者 中村 眀 小 林 砂発

俊 昭

横浜市旭区若葉台4-19-606

日本ゼオン株式会社 വെ 70

辺

東京都千代田区丸の内二丁目6番1号

1. 発明の名称

塩化ビニル樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

(1) 塩化ビニル樹脂70~99.5 重量多及び回共 食合組成がメタクリル酸メテル (a-1) 90~99 重量が、アクリル酸エステル (a-2) 1~10 重量 5及び他の単量体(a-3)0~5重量をであって、 平均重合度が10,000~35,000である共重合成 分(A) 70~95重量がと重合組成がメタクリル 酸メテル (b-1) 80~100重量多及び他の単量 休 (b-2) 20~0 度量がであり、

平均重合度が500~10,000であって、共重合 成分(A)の存在下に調製されたものである重合成 分 (B) 3 0 ~ 5 重量 5 とからなる二段 重合体 0.5 ~30重量多の重合体混合物に発泡剤を添加して なるととを特徴とする塩化ピニル樹脂組成物。

3.発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

本発明は高発泡成形可能な塩化ビニル樹脂組成

物に関し、更に詳しくは塩化ビニル樹脂に、メタ クリル根メチルを主成分とした特定組成の、かつ 重合度の異なる二段重合体と発泡剤とを混合した 高発泡成形可能な塩化ビニル樹脂組成物に関する ものである。

(従来の技術)

プラスチョクは金属材料に比べ軽量で断熱性に 富み、腐食せず、成形加工しあい等の特徴から広 く普及しており、特に塩化ビニル樹脂は合成樹脂 の中でも安価でパランスの取れた物性を持ち、硬 関から軟質までែ広い用途を持つ代表的なプラス チックである。

との塩化ビニル樹脂をさらに軽量化し、成形品 コストも低下させたいという要請に応えるべく、 しばしば発泡成形がなされている。

との塩化ビニル樹脂の発泡成形においては、一 般にポリメテルメタクリレートを主成分とする加 工助剤を発泡剤と組み合わせて使用する方法がす でに知られているが、現状では成形品の肌を均一 にし、かつ、発泡セルを細かく均一に保たせより

特開昭60-258241 (2)

とすると3倍以上に発泡倍率を上げることは困難である。一方、市場からは、塩化ビニル樹脂の高発泡化(3倍以上)という要求が強く出されている。

(発明が解決しよりとする問題点)

(問題点を解決するための手段)

すなわち本発明は、(I) 塩化ビニル樹脂 7 0 ~ 9 9.5 裏量 多及び(I) 共重合組成がメタクリル酸メチル (a-1) 9 0 ~ 9 9 重量 多、アクリル酸エステル (a-2) 1 ~ 1 0 重量 多及び他の単量体 (a-3) 0

~5重量をであって、

平均重合度が 10,000 ~ 35,000 である共重合成分 (A) 70~95 重量がと重合組成がメタクリル酸メテル (b-1) 80~100 重量が及び他の単量体 (b-2) 20~0 重量がであり、

平均重合度が500~10,000であって、共重合成分(A)の存在下に関製されたものである重合成分(B)30~5重量がとからなる二段重合体0.5~30重量がの重合体混合物に発泡剤を添加してなることを特数とする塩化ビニル樹脂組成物に関するものである。

本発明において用いられる(I)塩化ビニル樹脂とは、塩化ビニルの単油重合体の外、塩化ビニルと エチレン、プロピレン、酢酸ビニル、塩化ビニリ デン、ビニルエーテル、アクリル酸エステル・メ タクリル酸エステル等とを共重合させた塩・メ ルを主体とした共重合体或いは塩化ビニル・エチ レン・酢酸ビニル等のグラフト共重合体の単油 は2種以上の混合物のととである。

また、二段重合体(II)の共重合成分(A) における

アクリル酸エステル (a-2) としては、アクリル酸のメテル、エテル、プテル及び2・エテルへキシルエステル等が挙げられ、これらは単独又は二種以上を混合して使用できる。また、共産合成分(a-1) 及び(a-2) と共重合可能な単量体であればいずれでもよく、例えば、スチレン、アクリロニトリル、酢酸ピニル、ジピニルペンセン、メタクリル酸メテル以外のメタクリル酸エステル等が挙げられる。

さられ、二段重合体の重合成分(B) における他の単量体(b-2) としては、(e-2) として例示したアクリル酸エステル及び(a-3) として例示した単量体が挙げられる。

(1)の二段重合体の共重合成分におけるメタクリル酸メテル(a-1)の割合は90~99重量がである。この割合が90重量が未満であると発泡成形品がヘタリ易くなり、セルがつぶれて発泡倍率が上らない。一方この割合が99重量がを燃えると発泡成形品の肌が不均一となり好ましくない。また、共重合成分(A)の平均重合度は10,000~

35,000、好ましくは15,000~30,000である。 平均度合度が10,000未満であると高弱他の成形 品が得られ難く、35,000を越えると発他成形品 の肌が悪くなり好ましくない。

重合成分(B)のメタクリル酸メテル(b-1)の割合は80重量を以上が必要であり、80重量を未満では、加工時のケル化性が劣り好ましくない。また、共重合成分(B)の平均重合度は500~10,000、好ましくは1,000~8,000である。平均重合度が10,000を越えるとケル化速度が遅れ、一方、500未満であると、発泡成形品肌が悪くなり好ましくない。

二段重合体(I)における(A)の割合は70~95 重量がである。この割合が70重量が未満である と高発他の成形品が得られ難く、(A)の割合が 95度量がを越えると発泡成形品の肌が悪くなり 好ましくない。

二段重合体(II)は、共重合成分(A)を調製した後、(A)の存在下で(B)を調製することによって得られる。製造法は、一般に知られている乳化質合法

特開昭60-258241(3)

が用いられ、乳化剤は通常知られているもの、重合開始剤は水溶性、油溶性又はレドックス系重合開始剤が用いられる。重合度はターシャリードデ シルメルカプタン等の連鎖移動剤、重合温度等に より任意に関節される。

塩化ビニル樹脂(I)と二段重合体(II)との混合物中における(II)の割合は 0.5~30重量が、好きしくは 2~20重量がである。(II)が 0.5 重量が未満では高発泡の成形品を得ることは困難であり、 30重量がを越えて低加しても、低加量の割に高発泡化の効果は変らない。

(()と(D)との重合体混合物に添加される発泡剂と しては、アプシカルポンアミド、アプピスインナ テロニトリル、シアプアミノベンセン、 2 エチル アプシカルポキシレート等のアプ系発泡剤、N.N' - ジニトロソペンタメテレンテトラミン等のニト ロソ系発泡剤、ペンセンスルホニルヒドラジド系発泡が、重炭酸ナトリウム等の無機系 発泡剤、プロパン、プタン、ペンタン、塩化メチ ル、クロロホルム、トリクロロエテレン、クロロ メタン等の有機溶剤系発物剤等が挙げられ、 これ らは単独又は二種以上を混合して使用できる。

発泡剤の抵加量はその目的に応じ特に限定されるものではないが、高発泡成形を考慮すると(1)と(1)との合計100重量部当たり、0.1~10重量部である。発泡剤の抵加量が0.1重量部未満では、十分な高発泡成形品を得ることが難しく、10重量部を越えて添加すると、均一な発泡成形品が得られ難く実用的でない。

本発明の塩化ビニル樹脂組成物は、一般の塩化ビニル樹脂組成物におけると同様、各種添加剤、例えば、安定剤、積剤、充填剤、可塑剤、耐衝撃助剤、類科等を必要に応じて含有することができる。他の重合体も適宜混合することができる。

加工法としては通常、押出成形が用いられるが、 圧離成形、カレンダー成形、中空成形、射出成形 等の加工法を用いても良い。

(寒焰例)

以下、実施例により本発明をさらに詳しく説明

する。

突施例 1

オートクレープにイオン交換水150重量部、ドデシルフェニルエーテルジスルフォン酸ナトリウム 0.3 5 重量部、過硫酸カリウム 0.0 3 重量部、 表1に示す共重合成分(A) 組成となるような量の単量体混合物及び所定の重合度となる様な量のターシャリードデシルメルカプタンを仕込んだ。その後容器内を提拌しながら、 窒素にて 5 回便換し、5 3 でに加熱し反応を開始した。 8 時間加熱提拌し第1 段目の反応を終了させた。

次に、第1段目の反応終了ラテックス中に表1 に示す重合成分(B)組成となるような量の単量体及び所定の重合度となる様な量のターシャリード デンルメルカプタンを添加し、8時間53℃にて加熱機搾し反応を終了させた。

反応終了後、生成したラテックスを冷却し喫暴 乾燥することにより、表1に示す性状の白色の二 設重合体粉末を得た。

九本、平均重合度は、飲料 € 0.28 / 100 ml

クロロホルム溶散とし、オストワルド粘度計により、30℃で測定した比粘度の値から換算して求めた。但し、重合成分(B)の平均重合度については、共重合成分(A)のラテックスを共存させないほかは上配と同様にして別に乳化重合を行ったものについて測定した。

次に、二段重合体(E) 1 0 重量部を、塩化ビニル 樹脂(セオン 1 0 3 E P - 8 D、平均重合度 7 2 0) 9 0 重量部、錫系複合安定剤 3 重量部、炭酸カル シウム 5 重量部、アソジカルポンアミド 0.8 重量 部と共にヘンシェルミキサーにて混合し、内限 1 0 0 でまで昇ಷ後、冷却し、パウダーコンパウ ンドを得た。

その後、65%径単軸押出機、丸型ペレットダイス、フルフライト型スクリュー(CR25 L/D22)を使用して、C,130℃、C2135℃、C5135℃、ヘッド135℃、ダイス150℃の設定温度でストランド押出を行い、そのストランドをホットカットしてペレットコンパウンドを作成した。

猪閒昭60-258241 (4)

次に、得られたペレットコンパウンドを用いて、40% が単軸押出機、8%角型ダイス、フルフライト型スクリュー(CR24L/D22)を使用し、C,145℃、C2175℃、C8170℃、ヘッド160℃、ダイス160℃の設定温度で押出ヘッドを行い、自由発泡させて発泡倍率、成形品の装面肌及びゲル化性を評価し、表-1にその結果を示した。

なお、成形品の表面肌は、しわ、彼打ちの程度 により〇△×の三段階で肉製剤定した。

また、ゲル化性は、ヘンシェルミキサーで作成したパウダーコンパウンドについて、ブラベンダープラストグラフ、ローターヘッドを用いて、混練り温度140℃、回転数30 rpm 、充填量60g、予熱5分の条件下で混練り抵抗が最大値を示す所を確認し、下記により表示した。

- 5 分以内に最大値を示す
- 0
- 20分以内に最大値を示す
- 20分以上抵抗が上らない

装 :

			二段	意 合 \$	* (II) Ø *	基 状		超场	沙特	性
İ		共 重	合 成	(A)	复合	成分	(B)	成形品の発	成形品の	
<u>L</u>	. 	組成*(重量%)	重量部数	平均重合度	組成*(重量多)	重量部数	平均重合度	泡倍率(倍)	表面肌	ケル化性
本	1	MMA 91 BA 9	9 0	2 4.0 0 0	MMA 100	10	2,0 0 0	5. 5	0	0
発明	2	MMA 93 EA 7	7 5	2 8.0 0 0	. # 100	2 5	3,0 0 0	5. 2	0	0
94	3	MMA 91 BA 7 AN 2	9 3	17.000	MMA 86 EA 14	7	5,0 0 0	5. 0	0	0
	1	MMA 78 BA 22	9 0	2 2,0 0 0	MMA 100	1 0	2.0 0 0	2.8	Δ	0
此	2	MMA 91 BA 9	90	3 8,0 0 0	# 100	10	2,000	5. 6	×	۵
	3	MMA 93 EA 7	7 5	2 8,0 0 0	# 100	2 5	1 5,0 0 0	2. 1	0	×
較	4	MMA 91 BA 7 AN 2	9 3	8,000	MMA 86 EA 14	7	5,000	1. 9	0	0
倒	5	MMA 91 BA 9	4 5	2 4.0 0 0	MMA 100	5 5	2,0 0 0	1.4	Δ	0
	6	MMA 91 BA 9	9 7	2 5,0 0 0	/ 100	3	2,0 0 0	2. 3	0	×

[●] MMA:メタクリル酸メテル BA:アクリル酸プテル EA:アクリル酸エテル AN:ナクリロニトリル

特開昭60-258241 (5)

突施例 2

実施例1の本発明例1における塩化ビニル樹脂と二段重合体との使用割合又は発泡剤の量もしくは種類を変えて同様の実験を行った。結果を表2に示す。

庚 2

		塩化ビニル	樹脂組成物		成形品の発	成形品の		
		塩化ピニル樹脂(1)	二段重合体(1)	発 抱 剤		泡倍率(倍)	表面肌	かん化性
本	4	9 5	5	アナジカル米ン丁ミド	0.6	3. 7	0	0
\$7€	5	9 0	1 0	,	0.6	5. 2	0	0
99	6	8 5	· 15		0.6	6. 1	0	0
Ħ	7	9 7	3	. •	0.2	3. 1	0	0
	8	9 0	1 0	重炭酸ナトリウム	2.5	4. 3	0	0
比較例	7	100	0	アクシカルボンブミド (0.4	1. 2	×	×

表記以外の配合剤は実施例Ⅰと同じ。